PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2002-511099

(43)Date of publication of application: 09.04.2002

(57)Abstract

The present invention provides a novel pharmaceutical composition based on the use of a particular oil phase which comprises a lipophilic, pharmaceutically active agent, a mixture of diglyceride and monoglyceride in a ratio of from about 9:1 to about 6:4 by weight (diglyceride:monoglyceride) wherein the diglyceride and monoglyceride are mono- or dimasturated fatty acid esters of glycerol having sixteen to twenty-two carbon chain length, one or more pharmaceutically acceptable solvents, and one or more pharmaceutically acceptable surfactants. The composition is in a form of self-emulsifying formulation which provides high concentration and high oral bioavailability for lipophilic compounds.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出版公表番号 特表2002-511099 (P2002-511099A)

(43)公会日 平成14年4月9日(2002.4.9)
(51) Int CL⁷ 観別記号 F I デーアユート・(参考)
A 6 1 K 9/107 A 6 1 K 9/107 31/192 31/397 31/357 31/355 31/355 31/4166 31/4166

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全37頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平11-510974 (86) (22)出廣日 平成10年7月27日(1998, 7, 27) (85)翻訳文提出日 平成11年12月15日(1999, 12, 15) (86)国際出願番号 PCT/US98/14818 (87)国際公開番号 WO99/06024 (87) 国際公開日 平成11年2月11日(1999.2.11) (31)優先権主張番号 60/054.012 (32) 優先日 平成9年7月29日(1997.7.29) (33)優先権主張国 米国 (US) (31)優先線主張番号 60/054.078 (32) 優先日 平成9年7月29日(1997.7.29) (33)優先権主張国 米国 (US)

(71)出版人 ファルマシア・アンド・アップジョン・カ
ンパニー
アメリカ合衆[84900]ミシガン州カラマズ
ー、ヘンリエッタ・ストリート30]番
モロゾウィッテ・ウォルター
アメリカ合衆国49002ミシガン州カラマズ
ー、チカディー5330番
ガオ・ピン
アメリカ合衆国49024ミシガン州ボーティ
ジ、クラウン・ボイント・サークル719]番
(74)代種人 外理士 肯山 塚 (外1名)

最終百に続く

(54) 【発明の名称】 親油性化合物用の自己乳化性処方

(57)【要約】

本発明は、動能性で医薬上胚性な剤、約9:1ないし効 6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド)の重量性のジ グリセリド3よびモノグリセリドの配合物、1またはそ れを超える医薬上許容される所数および1またはそれを 起える医薬上許容される所数および1またはそれを 超える医薬上許容される所数および1またはそれを がしてリネまなでエノグリセリドが16ないし22の炭 新酸及ステルである特定の曲形の使用に基く、解集の医 薬組成物を提供する。該根成物は、製油性化合物に高濃 実および再接出バイブペイラビリティーを使する自己 現化性処力の形態で存在する。

【特許請求の範囲】

- 1. (a) 親油性で医薬上活性な剤、
- (b) 約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド)の重量比の ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、ここに該ジグリセリドおよびモノ グリセリドは16ないし22の炭素鎖長を有するグリセリンのモノーまたはジー 不飽和脂肪酸エステルであり。
 - (c) 1またはそれを超える医薬上許容される溶媒、および
- (d) 1またはそれを超える医薬上許容される界面活性剤 を含む医薬組成物。
- 2. 該親油性で医薬上活性な剤が、サイクロスポリン、酢酸メドロキシプロゲステロン (Medroxyprogesterone Acetate)、プロゲステロン (Progesterone)、テストステロン、トログリタゾン(Troglitazone)、ピオグリタゾン(Pioglitazone)、グリブリド(Glyburide)、ケトコナゾール(Ketoconazole)、イトラコナゾール(Itraconazole)、カンプトテシン、SN-38、塩酸イリノテカン(Irinotecan hydrochloride)、パクリタキセル(Paclitaxel)、ドセタキセル (Docetaxel)、PNU-1、PGE2。、PGE1、PGE2、デラビルジンメシラート(Delavirdine mesylate)、ピタミンE、チリラザドメシラート(Tirilazad Mesylate)、グリセオフルピン(Griseofulvin)、フェニトイン(Phenytoin)、イブプロフェン、フルルピプロフェン(Flurbiprofen)、PNU-2、PNU-3 およびPNU-4よりなる群から選択されることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 3. 該親油性で医薬上活性な剤が、サイクロスポリンAまたは塩酸イリノテカンであることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 4. 該親油性で医薬上活性な剤が、合計組成物の約4重量%ないし約40重量%の量で存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 5. 該親油性で医薬上活性な剤が、合計組成物の約5重量%ないし約30重量%の量で存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 6. 該ジグリセリドがジオレイン、ジリノレアートまたはそれらの混合物であることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。

- 7. 該ジグリセリドがジオレインであることを特徴とする請求項1記載の医薬 組成物。
- 8. 該モノグリセリドがモノオレイン、モノリノレアートまたはそれらの混合物であることを特徴とする詰求項1記載の医薬組成物。
- 9. 該モノグリセリドがモノオレインであることを特徴とする請求項1記載の 医薬組成物。
- 10. 該ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物が、合計組成物の約5重量%ないし約40重量%の量で存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 11. 該ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物が、合計組成物の約5重量%ないし約35重量%の量で存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 12. 該ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物が、約8:2 (ジグリセ リド:モノグリセリド) の重量比で存在することを特徴とする請求項1記載の医 婆組成物。
 - 13. 該ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物が、約9:1(ジグリセ

リド:モノグリセリド)の重量比で存在することを特徴とする請求項1記載の医 婆組成物。

- 14. 該医薬上許容される溶媒が、プロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリン、エタノール、トリアセチン、ジメチルイソソルビド、グリコフロール(glycofurol)、プロピレンカーボネート、水、ジメチルアセトアミド、またはそれらの混合物であることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 15. 該医薬上許容される溶媒がプロピレングリコールであることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 16. 該医薬上許容される溶媒が、約1:1の比でプロピレングリコールおよび95% (v/v) エタノールを含む混合物であることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。

- 17. 該医薬上許容される溶媒が、合計組成物の約10重量%ないし約30重量%の量で存在することを特徴とする詰求項1記載の医薬組成物。
- 18. 該医薬上許容される溶媒が、合計組成物の約15重量%ないし約25重量%の量で存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 19. 該医薬上許容される界面活性剤が、ポリオキシル 40 硬化ヒマシ油、ポリオキシル 35 ヒマシ油、ソルトール(Solutol) HS-15、タガット(Tagat) TO、ペグリコール(Peglicol) 6ーオレエート、ポリオキシエチレンステアレート、ポロクサマー(Poloxamer)、ポリソルベートまたは飽和ポリグリコール化グリセリンであることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 20. 該医薬上許容される界面活性剤が、ポリオキシル40硬化ヒマシ油またはポリオキシル35ヒマシ油であることを特徴とする請求項1記載の医薬組成物
- 21. クレモフォア(Cremophor)RH40である請求項19記載のポリオキシル4 0硬化ヒマシ油。
- 22. クレモフォアELまたはクレモフォアEL-Pである請求項19記載のポリオキシル35硬化ヒマシ油。
- 23. 該界面活性剤が、合計組成物の約10重量%ないし約50重量%の量で 存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 24. 該界面活性剤が、合計組成物の約30重量%ないし約45重量%の量で 存在することを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 25. さらに、塩基性アミンを含むことを特徴とする請求項1記載の医薬組成物。
- 26. 該塩基性アミンが低級アルキルアミン、塩基性アミノ酸またはコリンヒ ドロオキシドであることを特徴とする請求項25記載の医薬組成物。
- 27. 該低級アルキルアミンが、エタノールアミン、ジエタノールアミン、ト リエタノールアミン、エチレンジアミン、ジメチルアミノエタノールまたはトリ ス(ヒドロキシメチル)アミノメタンであることを特徴とする請求項26記載の医 薬組成物。

- 28. 該塩基性アミノ酸が、アルギニン、リジンまたはグアニジンであること を特徴とする請求項26記載の医薬組成物。
- 29. 該塩基性アミンが、合計組成物の約0.1重量%ないし約10重量%の 量で存在することを特徴とする請求項25記載の医薬組成物。
- 30. 約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド v/v)の 重量比のジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、1またはそれを超える医 薬上許容される溶媒、および1またはそれを超える医薬上許容される界面活性剤 を含み、ここに該ジグリセリドおよびモノグリセリドが16ないし22の炭素鎖 長を有するグリセリンのモノーまたはジー不飽和脂肪酸エステルであることを特 徴とする親油性で医薬上活性な利用の自己乳化性処方ビセクル。
- 31. さらに、請求項25記載の塩基性アミンを含む請求項30記載の自己乳 化担体。

【発明の詳細な説明】

は

親油性化合物用の自己乳化性処方

発明の分野

本発明は、親油性の医薬上活性な剤に高い濃度および高い経口バイオアベイラ ビリティーを供する、自己乳化性処方形態の新規な医薬組成物に関する。

発明の背景

最近、特定のピラノン化合物がレトロウイルス・プロテアーゼを阻害し、した がってそれが後天性免疫不全症候群 (AIDS) を引起すヒト免疫不全ウイルス (HIV) に感染した患者の治療に有用であることが発見された。詳細には、式 Iで示されるピラノン化合物がレトロウイルス・プロテアーゼの阻害剤としてと りわけ有効であることが判明した。

しかしながら、多くのほかのHIVプロテアーゼ阻害剤と同様に、これらの化合物も特質上類油性であり、したがってほとんど水に溶けない。例えば、式Iで示される化合物は、(腸のpHに近い)pH6.5の緩衝液では約 $1 \mu g$ /m1の水浴解度を有し、これは極めて乏しい水溶解度と考えられ、遊離酸形態では非常に低い経口パイオアペイラビリティーしか供さないと予想される。いずれの経路によって投与される有効薬剤物質または治療基本、全身吸収および治療応答に

幾分かの水溶解度を有していなければならないことはよく知られている。ほとん ど水に溶けない化合物は、しばしば不完全なまたは不安定ないずれかの吸収を示 し、したがって日的の投与量において最小限の応答しか奏しない。

この水溶解度を改善し得る固形形態のピラノン化合物の塩を同定しようとする

試行が行われた。しかしながら、残った最も重要な欠点は、塩形態の処方が胃腸管において親遊離酸の沈殿を起こし易く、したがって目的の高い濃度で投与量を 供して簡便な使用およびパイオアベイラビリティーに関して要求される基準に合 致することが許容されないという点である。

該問題点を認識しつつ、本発明は、ピラノン化合物に高い濃度および高い経口パイオアベイラビリティーを供する自己乳化性処方形態の医薬組成物に指向される。特に、本発明の組成物により、約400mg/gにのぼる極めて高い濃度でレトロウイルス・プロテアーゼのピラノン阻害剤を含有する自己乳化性処方を調製することができ、簡便な経口投与が許容されると同時に改善されたパイオアベイラビリティーが達成され、これは遊離酸の水性懸濁液よりも少なくとも2倍高い。

また、本発明の組成物が、本発明に定義する親油性化合物に適用し得ることも 発見した。

情報の開示

国際公開番号WO95/30670号は、レトロウイルス感染症を治療するのに有用なピラノン化合物を開示している。

国際公開番号WO96/39142号は、プロテアーゼ阻害剤のバイオアベイラビリティーを上昇させる組成物を開示している。

イギリス国特許出願GB2,222,770A号は、マイクロエマルションープ レ濃縮物およびマイクロエマルション形態でサイクロスポリンを含む医薬組成物 を開示している。

イギリス国特許出願GB2,228,198Aは、有効成分としてのサイクロスポリン、脂肪酸トリグリセリド、脂肪酸グリセリンの部分エステル、あるいはプロピレングリコールまたはソルビトールの完全または部分エステル、ならびに少

なくとも10のHLBを有する界面活性剤を含む医薬組成物を開示している。

イギリス国特許GB2,257,359B号は、サイクロスポリン、1,2一プロピレングリコール、混合モノー、ジーおよびトリーグリセリド、ならびに親水性界面活性剤を含む経口投与に好適な医薬組成物を開示している。

米国特許第4,230,702号は、それ自体がほとんど腸吸収可能でない薬理学的に有効な剤の容易に腸吸収可能な医薬組成物を開示している。

発明の概要

本発明の1つの目的は、高い経口パイオアベイラビリティーを有する親油性で 医薬上活性な剤を含む医薬組成物を提供することにある。

本発明のさらなる目的は、簡便に投与するための親油性で医薬上活性な剤の高 薬剤負荷を含有する医薬組成物を提供することにある。

本発明のもう1つの目的は、自己乳化性処方において十分な物理学的および化 学的安定性を示す医薬組成物を提供することにある。

本発明のなおもう1つの目的は、軟質弾性カプセル用の液体組成物を提供する ことにある。

本発明の目的は、本発明が、(約400mg/gにのぼる)親油性化合物の高負荷を許容すると同時に良好な経口パイオアベイラビリティーを達成することをも 許容する自己乳化性処方形態の医薬組成物を提供することにおいて達成された。 本発明は、特に、

- (a) 親油性で医薬上活性な剤、
- (b)約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド)の重量比の ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、ここに該ジグリセリドおよびモノ グリセリドは16ないし22の炭素鎖長を有するグリセリンのモノ-またはジ-不 節和脂肪酸エステルであり、
 - (c) 1またはそれを超える医薬上許容される溶媒、および
- (d) 1またはそれを超える医薬上許容される界面活性剤を含む特定の油相の使用に基く医薬組成物を提供する。

発明の詳細な説明

本発明によれば、自己乳化性処方ビヒクル中に医薬上活性な剤としてピラノン 化合物を含む医薬組成物が存在する。

本発明の目的につき、"ピラノン化合物"なる語は式 I I:

TF

[式中、 R_1 はHーであり; R_2 は C_3 - C_5 Pルキル、フェニル-(CH_2)₂ -、he t - SO₂ NH-(CH₂)₂ - 、シクロプロピル-(CH₂)₂ - 、F-フェニル-(CH_2)₂ - CH_2 - CH_2 り;あるいは R_1 と R_2 とは一緒になって二重結合となり; R_3 は R_4 -(CH₂)。- $CH(R_s) - H_sC-[O(CH_z)_z]_z-CH_z- C_s-C_sT\nu+\nu$ $lV - (CH_2)_2 - het - SO_2NH - (CH_2)_2 - (HOCH_2)_3C - NH$ -C (O) -NH-(CH₂)₃-, (HO₂C) (H₂N)CH-(CH₂)₂-C (O) $-NH-(CH_2)_3-$, \mathcal{C}^2 $HO_3 S(CH_2)_2 - N(CH_3) - C(O) - (CH_2)_6 - C(O) - NH - (CH_2)_3 - C(O) - NH - (CH_2)_3 - C(O) - (CH_2)_6 - ($ \mathcal{V} \mathcal{V} -フェニル、または F_3 C - $(CH_2)_2$ -であり;nは0、1 または2 であり; R_4 はフェニル、het、シクロプロピル、 $H_3C-[O(CH_2)_2]_2-$ 、het-SO)。- C (O)-N H-であり;R。は-C H2 - C H3 または-C H2 - シクロプロピ ルであり; R_6 はシクロプロピル、 CH_3-CH_2- 、または t-ブチルであり; $R_1 \mathbf{t} - N R_8 S O_2 - h e t$

所望により R_0 で置換されていてもよい $-NR_0SO_2-7$ ェニル、所望により R_0 で置換されていてもよい $-CH_2-SO_2-T$ ェニル、または $-CH_2-SO_2-H$ e t であり; R_0 は-H、または $-CH_3$ であり; R_0 は-H、または $-CH_3$ であり; R_0 は $-CH_3$ であり; R_0 は $-CH_3$ であり; R_0 は $-CH_3$ であり; R_0 は $-CH_3$ であり; R_0 00年の飽和または不飽和環であり;これには、所望により $-CH_3$ 、-CN、-OH、 $-C(O)OC_2$ $-C(C_3$) $-CH_3$ 、 $-CF_3$ 、 $-CH_3$ 、 $-CF_4$ 、 $-CH_3$ 、 $-CH_3$ で置換されていてもよいベンゼン環またはもう1つの複素環に前記複素環式環のいずれかが縮合したいず

れの二環式基も含まれる]

で示される化合物、またはその医薬上許容される塩をいう。式 I I で示される好ましい化合物は式 I で示される化合物である。

"ピラノン化合物"なる語は、式 I I I および式 I V:

[式中、R₁₀ はH一、CH₃O一、またはCH₃O一[(CH₂)₂O]₃ーであり;R₁はシクロプロピル、または一CH₂ーCH(CH₃)₂であり;R₁₂は所望によりR₁₅で置換されていてもよいーNR₁₄SO₂ーフェニル、ーNR₁₄SO₂ートet、所望によりR₁₅で置換されていてもよいーCH₂ーSO₂ーフェニル、または一CH₂ーSO₂ーhetであり;R₁₈は一H、一(CH₂)₂ーCH₃、一CH₄ーシクロプロピル、またはーCH₂ーフェニルであり;R₁₄は一H、または一CH₃であり;R₁₅は一CN、一F、一CH₃、一COOH、または一OHであり;ここにhetは窒素、酸素および硫黄よりなる群から選択される 1 ないし 3 個のヘテロ原子

を含む5-、6-または-7員の飽和または不飽和環であり;これには、所望により1個または2個の-C H_3 、-CN、-C(O)O C_2 H $_5$ 、または-OHで置換されていてもよいベンゼン環またはも51つの複素環に前記複素環式環のいずれかが縮合したいずれの二環式基も含まれる

で示される化合物、またはそれらの医薬上許容される塩をもいう。

これらの化合物はレトロウイルス・プロテアーゼを阻害し、したがって該ウイルスの複製を阻害する。それらは、後天性免疫不全症候群(AIDS)および/または関連する疾病を生じるヒト免疫不全ウイルス(HIV-1またはHIV-2の株)またはヒトTー細胞白血病ウイルス(HTLV-IまたはHTLV-I1)のごときヒトレトロウイルスに感染した患者を治療するのに有用である。式I、II、IIIおよびIVで示される化合物は(出典明示して本明細書の一部

とみなす)国際出願番号PCT/US95/05219号に開示され、特許請求されており、国際公開番号WO95/30670号に記載されている手法に従って調製することができる。特に、式Iで示されるピラノン化合物は、レトロウイルス・プロテアーゼの阻害剤としてとりわけ有効であることが判明した。

本明細書で用いる "親油性化合物" なる語は、LOG P>2 (LOG P値は

オクタノール相と水相との間の分配係数のごとき二相系におけるその分配挙動に よって測定され:それは実験的に決定されるか、または市販のソフトウェアによって算出されるかのいずれかである)で、1ないし8の p H範囲で低い固有の水 溶

解度(≤0.1mg/ml)で、1mg/mlを超える本発明の自己乳化性処方ビ

ヒクルにおける溶解度を有する化合物をいう。

本発明で用いるのに好適である親油性化合物の典型的な例には、限定されるものではないが、式I、II、IIIまたはIVで示されるピラノン化合物;天然発生のサイクロスポリンAないしZのごときサイクロスポリンならびに種々の非一天然サイクロスポリン誘導体または合成サイクロスポリン;酢酸メドロキシプロゲステロン、プロゲステロンまたはテストステロンのごとき親油性ステロイド、トログリタゾンまたはピオグリタゾンのごときチアゾリジンジオン;グリブリドのごときスルホニル尿素;ケトコナゾールまたはイトラコナゾールのごときア

ゾール;カンプトテシン、SN-38または(CPT-11という名称もある) 塩酸イリノテカンのごときカンプトテシン;パクリタキセル(Paclitaxel)、ドセタキセル(Docetaxel)またはPNU-1のごときタキサン(taxan); PGE_{zo} 、 PGE_1 または PGE_2 のごときプロスタグランジン;デラビルジン(Delavird ine)メシラート、ビタミンE(α -トコフェロール)、チリラザド(Tirilazad)メシラート、グリセオフルビン(Griseofulvin)、フェニトイン(Phenytoin)、イブプロフェン、フルルピプロフェン(Flurbiprofen)、PNU-2、PNU-3またはPNU-4が含まれる。

"SN-38"なる語は、化学名(4S)-4,11-ジメチル-4,9-ジヒドロキシ-1H-ピラノ[3',4':6,7]インドリジノ[1,2-b]キノリン-3,14(4H,12,H)ジオンの化学化合物をいう。

"PNU-1" なる語は、化学名[2aR-[2aR,4aβ,6β,7β,9(αR,βS),11α,12α,12aα,12bα]]-6,12b-ピス(アセチルオキシ)-12-(ベンゾイルオキシ)-2a,4a,5,6,7,10,11,12,12a,12b-デカヒドロ-11-ヒドロキシ-4a,8,13,13-テトラメチル-5-オキソ-7,11-メタノ-1H-シクロデカ[3,4]ペンズ[1,2-b]オキセト-9-イルβ-[[[(1,1-ジメチルエチル)アミノ]カルボニル]アミノ]- α -ヒドロキシベンゼンプロパノアート、または(1S,2S,3R,4S,7R,10R,12R)-4,12-ピス(アセチルオキシ)-15-[((2R,3S)-3-{[(tert-ブチルアミノ)カルボニル]アミノ}-2-ヒドロキシー3-フェニルプロパノイル)オキシ]-1-ヒドロキシー10,14,17,17-テトラメチル-11-オキソ-6-オキサテトラシクロ[113.10 3 " 0 4 "]ヘプタデカ-8,14-ジエン-2-イルベンゾアートの化学化合物をいう。

"PNU-2"なる語は、化学名 $1-[(2,4-ジ-1-ピロリジニル-9H-ピリミド[4,5-b]インドール-9-イル)アセチル]ピロリジン、または<math>2-[2,4-\Im(1-\mathcal{C}$ ロリジニル)-9H-ピリミド[4,5-b]インドール-9-イル]- $1-(1-\mathcal{C}$ ロリジニル)-1-エタノンの化学化合物をいう。

"PNU-3"なる語は、化学名(S)-1-[2-[4-[4-(アミノカルボニ

ル)フェニル] -1 - ピペラジニル] エチル] -3, 4 - ジヒドロ- N - メチル-1 H -2 - ベンゾピラン-6 - カルボキサミド、または 1 H -2 - ベンゾピラン-6 - カルボキサミド、1 -[2 -[4 -[4 -[7 -[7] -[7

"PNU-4"なる語は、化学名(-)-6-クロロ-2-[(1-フロ[2, 3-

これらの医薬上活性な剤はすべて当該技術分野で公知であって、容易に得ることができ、あるいは公知の方法に従って調製することができる。

例えば、天然発生サイクロスポリンは、Traberらによる 1, Helv. Chim. Acta. 60, 1247—1255(1977); Traberらによる 2, Helv. Chim. Acta. 65, No. 162, 1655—1667(1982); KobelらによるEurop. J Applied Microbiology and Biotechnology, 14, 273—240; およびvon WartburgらによるProgress in Allergy, No. 38, 28-45(1986)に記載されている方法に従って得ることができる。

非一天然サイクロスポリン誘導体または合成サイクロスポリンは、米国特許第 4,108,985号、第4,210,581号および4,220,641号;欧州特 許公開番号0034567号および0056782号;国際特許公開番号W 086/02080号;Wengerによる1, Transp. Proc., 15, Suppl. 1:2230(1983);

Wengerによる2, Angew. Chem. Int. 第24版, 77(1985); およびWengerによる3, Progress in the Chemistry of Organic Natural Products 50, 123(1986)に 記載されている手法に従って調製することができる。

プロゲステロンおよびテストステロンは一般的に知られており、膨大な刊行物で論じられている。

カンプトテシンは、M. E. WallらによるJ. Am. Chem. Soc., vol. 88, p. 3888(1966) に記載されている手法に従ってチャイニーズ・ツリー(Chinese tree)の幹木(stem wood)から得ることができる。カンプトテシンは、E. J. Coreyらによる同書, 40, p. 2140(1975); Stork, SchultzによるJ. Am. Chem. Soc., vol. 93, p. 4074(1971); J. C. Bradley, G. BuchiによるJ. Org. Chem., vol. 41, p. 699(1976); T. KametaniらによるJ. Chem. Soc. Perkin Trans. I, p. 1563(1981)に記載されている手法に従って調製することもできる。

トログリタゾンは、米国特許第4,572,912号に開示されている手法に従

って調製することができる。

ピログリタゾンは、米国特許第4,687,777号に開示されている手法に従って調製することができる。

ケトコナゾールは、米国特許第4,144,346号および第4,223,036 号に開示されている手法に従って調製することができる。

グリブリドは、米国特許第3,454,635号に開示されている手法に従って 諷刺することができる。

グリセオフルビンは、米国特許第3,069,328号、米国特許第3,069,329号およびGroveらによるChem Ind. (London),p.219(1951);およびJ. Chem. Soc.,p.3977(1952)に開示されている手法に従って調製することができる。

イトラコナゾールは、米国特許第4,267,179号に開示されている手法に 従って調製することができる。

パクリタキセルは、R.A.HoltonらによるJ.Am.Chem.Soc., vol.110, p. 6558(1988); K.C.NicolaouらによるNature, vol.367, p. 630(1994); "New Trendsin Natural Products Chemistry 1986"と題したD.G.I.KingstonらによるStudies in Organic Chemistry, vol.26, Attaur-Rahman, P.W.Le Quesne編(Elsevier, Amsterdam, 1986), pp. 219-235に開示されている手法に従って調製することができる。

酢酸メドロキシブロゲステロンは、米国特許第3,359,287号に開示されている手法に従って調製することができる。

チリラザドメシラートは、米国特許第5,175,281号に開示されている手 法に従って調製することができる。

デラビルジンは、PCT国際特許出願番号91/09,849号に開示されて いる手法に従って調製することができる。

P N U — 1 は、R. A. Johnson らによる J. Med. Chem. vol. 40, pp2810-2812(1997)に 開示されている手法に従って調製することができる。

PNU-2は、国際公開番号WO93/20078号に開示されている手法に従って調製することができる。

PNU-3は、国際公開番号WO97/02259に開示されている手法に従

って調製することができる。

PNU-4は、国際公開番号WO96/135678に開示されている手法に 従って調製することができる。

イブプロフェンは米国特許第3,228,831号および第3,385,886号 に開示されている手法に従って諷刺することができる。

フルルビプロフェンは、米国特許第3,755,427号に開示されている手法 に従って調製することができる。

フェニトインは、米国特許第2,409,754号に開示されている手法に従っ て調製することができる。

塩酸イリノテカン (CPT-11) は、米国特許第4,604,463号に開示されている手法に従って調製することができる。

PGE:は、E. J. CoreyらによるJ.Am. Chem. Soc. 90, 3245—3247 (1968) に開示されている手法に従って調製することができる。

PGEzは、米国特許第3,598,858号に開示されている手法に従って調 製することができる。

PGFaは、米国特許第3,657,327号に開示されている手法に従って調製することができる。

本明細書で用いる"自己乳化性処方"なる語は、十分な水性媒質と混合すると エマルションまたはマイクロエマルションを作ることができる濃縮組成物をいう

本発明から創られるエマルションまたはマイクロエマルションは、親水性相および親油性相を含む従来の溶液である。マイクロエマルションは、その熱力学的安定性、光学的透明度および小さな平均液滴サイズによっても特徴付けられ、一般的には約0.15ミクロン未満である。

"自己乳化性処方ビヒクル"なる語は、約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド)の重量比のジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物を含む組成物、ここに該ジグリセリドおよびモノグリセリドは16ないし22の炭素鎖長を有するモノーまたはジー不飽和脂肪酸エステルであり、1またはそれを

超える医薬上許容される溶媒、および1またはそれを超える医薬上許容される界 面活性剤を含む組成物をいう。所望により、該自己乳化性処方ビヒクルは、塩基 性アミンをさらに含んでいてもよい。

本発明のジグリセリドとは、構造式: $HOCH_2-CH(O_2CR)-CH_2(O_2CR)$ または(RCO_2) $CH_2-CH(OH)-CH_2(O_2CR)$ を有するグリセリンの脂肪酸エステルをいい、ここにRは15ないし21の炭素原子を有するモノー不飽和またはジー不飽和アルキル基である。好ましいジグリセリドはジオレイン(Rは17の炭素原子を有するモノー不飽和アルキル基)、ジリノレアート(Rは17の炭素原子を有するジー不飽和アルキル基)、ジリノレアート(Rは17の炭素原子を有するジー不飽和アルキル基である)、またはジオレインおよびジリノレアートの混合物である。最も好ましいジグリセリドはジオレインである。

本発明のモノグリセリドとは、構造式: $HOCH_2-CH(OH)-CH_2(O_2CR)$ または $HOCH_2-CH(O_2CR)$ ー CH_2OH を有するグリセリンの脂肪酸エステルをいい、ここにRは15ないし22の炭素原子を有するモノー不飽和またはジー不飽和アルキル基である。好ましいモノグリセリドはモノオレイン(Rは17の炭素原子を有するモノー不飽和アルキル基)、モノリノレアート(Rは17の炭素原子を有するジー不飽和アルキル基)、またはモノオレインおよびモノリノレアートの混合物をいう。最も好ましいモノグリセリドはモノオレインである

ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物は、個々のジグリセリドおよびモ ノグリセリドを適当な相対比で混合することによって、トリグリセリドの部分加 水分解によって、あるいはジグリセリドとグリセリンとのトリグリセリドのエス

テル交換反応によって調製することができる。

本発明のグリセリドはすべて公知であって、従来の方法によって調製すること ができる。

組成物中の有効成分の量は、意図する投与経路、用いる特定の有効成分の効力 、疾病の重度、および必要な濃度に依存して、広く変化または誤整することがで きる。しかしながら、望むなら、親油性の医薬上活性な剤を、最良の分散性で約 400mg/gにのぼる量および典型的にはラットにおいて70-84%に達するイン・ビボ(in vivo)の高経口パイオアベイラビリティーで、本発明の自己乳化性処方ビヒクルに存在させることができる。

高毛移行パイオアベイラビリティー (ラットにおいて84%) を有する本発明 の組成物は、水で希釈するとほぼ透明または半透明の溶液を呈し、これはマイク ロエマルションが形成されていることを示している。

中位の高パイオアベイラビリティー (ラットにおいて60-70%) を有する 本発明の組成物は、通常、水で希釈すると薬剤の沈殿なしに目視可能な微細な白 色乳液を示し、これはエマルションが形成されていることを示している。

1つの態様において、本発明は、

- (b) 約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド) の重量比の ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、ここに該ジグリセリドおよびモノ グリセリドは16ないし22の炭素鎖長を有するグリセリンのモノーまたはジー 不飽和脂肪酸エステルであり。
 - (c) 1またはそれを超える医薬上許容される溶媒、および
- (d) 1またはそれを超える医薬上許容される界面活性剤を含む特定の油相の使用に基く医薬組成物を特に提供する。

もう1つの態様において、本発明は、

(a) サイクロスポリン、酢酸メドロキシプロゲステロン、プロゲステロン、 テストステロン、トログリタゾン、ピオグリタゾン、グリブリド、ケトコナゾー

ル、イトラコナゾール、カンプトテシン、SN-38、塩酸イリノテカン、パクリタキセル、ドセタキセル、PNU-1、 PGE_{2a} 、 PGE_{1} 、 PGE_{2} 、 FGE_{3} 、 PGE_{3} 、 PGE_{4} 、 PGE_{5} PGE_{5} PGE_{5} PGE_{5} PGE_{5} PGE_{5} PGE_{5}

(b) 約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド) の重量比の

ジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、ここに該ジグリセリドおよびモノ グリセリドは16ないし22の炭素原子鎖長を有するグリセリンのモノーおよび ジー不飽和脂肪酸エステルであり、

- (c) 1またはそれを超える医薬上許容される溶媒、および
- (d) 1またはそれを超える医薬上許容される界面活性剤 を含む特定の沖相の使用に基く医薬組成物を提供する。

加えて、該組成物は、医薬上許容される塩基性アミンをさらに含んでいてもよい。

本明細書で用いる "医薬上許容される" なる語は、薬理学的および毒素学的見 地から治療する対象と生物学的に和合性である特性をいう。

本発明の溶媒は、プロピレングリコール、ボリプロピレングリコール、(PRG300、400、600ほかのごとき) ポリエチレングリコール、グリセリン、エタノール、トリアセチン、ジメチルイソソルビド、グリコフロール(glycofurol)、プロピレンカーボネート、水、ジメチルアセトアミド、またはそれらの混合物をいう。

好ましい溶媒は、プロピレングリコール、またはプロピレングリコールおよび 95% (v/v) エタノール (以後、エタノールという) を含む混合物である。 プロピレングリコールおよびエタノールの混合物においては、プロピレングリコ ールは約50%ないし約95%の量で存在する。

本発明の界面活性剤は、数ある中で商品名クレモフォア(Cremophor)RH40のポ リオキシル40硬化ヒマシ油:数ある中で商品名クレモフォアELまてゃクレモフ ォアEL-Pのポリオキシル35ヒマシ油:ポリソルベート:ソルトール

(Solutol)HS-15;タガット(Tagat)TO;ペグリコール(Peglicol)6-オレエート;ポリオキシエチレンステアレート;飽和ポリグリコール化グリセリド;またはポロクサマーを含む非ーイオン性界面活性剤をいい;これらはすべて市販されている。好ましい界面活性剤はクレモフォアRH40またはクレモフォアELである。

本明細書で用いる飽和ポリグリコール化グリセリドには、ゲルシール(Gelucir e)44/14またはげるシール50/13が含まれる。

本明細書で用いるポリオキシエチレンステアレートには、ポロキシル6ステア レート、ポロキシル8ステアレート、ポロキシル12ステアレートおよびポロキ シル20ステアレートが含まれる。

本明細書で用いるポロクサマーには、ポロクサマー124 およびポロクサマー 188 が含まれる。

本明細書で用いるポリソルベートには、ポリソルベート20、ポリソルベート40、ポリソルベート60およびポリソルベート80が含まれる。

本明細書で用いる"塩基性アミン"なる語は、例えばエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジメチルアミノエタノール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンまたはエチレンジアミンのごとき低級アルキルアミン:例えば、コリンヒドロオキシドのごとき第4級アンモニウム:例えば、アルギニン、リジンまたはグアニジンのごとき塩基性アミノ酸をいう。好ましい低級アルキルアミンは、ジメチルアミノエタノールまたはトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンである。

本発明の典型的な組成物は:

- (a) 合計組成物の約1重量%ないし約40重量%の量の親油性の医薬上活性 な剤。
- (b) 合計組成物の約5重量%ないし約40重量%の量の、約9:1ないし約6:4 (ジグリセリド:モノグリセリド) の重量比のジグリセリドおよびモノグリセリドの混合物、ここに該ジグリセリドおよびモノグリセリドは16ないし22の炭素鎖長を有するグリセリンのモノーまたはジー不飽和脂肪酸エステルであり、
- (c) 合計組成物の約10重量%ないし約30重量%の量の1またはそれを超 える医薬上許容される溶媒、および
- (d) 合計組成物の約10重量%ないし約50重量%の量の医薬上許容される 界面活性剤 を含んでいる。

所望により、上記組成物は、合計組成物の約0.1重量%ないし10重量%の

量の塩基性アミンをさらに含んでいてもよい。

好ましい親油性化合物は、式I、II、III、IVで示される化合物または サイクロスポリンAである。

本発明の好ましい組成物は:

- (a) 合計組成物の約5重量%ないし約30重量%の量の親油性の医薬上活性 な剤、
- (b) 合計組成物の約5重量%ないし約35重量%の量の、約9:1 (ジオレイン:モノオレイン) の重量比のジオレインおよびモノオレインの混合物
- (c) 合計組成物の約15重量%ないし約25重量%の量の、プロピレングリコール、またはプロピレングリコールおよびエタノールの混合物を含む溶媒、および
- (d) 合計組成物の約30重量%ないし約45重量%の量のクレモフォアRH40またはクレモフォアELを含む界面活性剤を含む。

本発明のもう1つの好ましい組成物は:

- (a)合計組成物の約5重量%ないし約30重量%の量の親油性の医薬上活性 な剤、
- (b) 合計組成物の約5重量%ないし約35重量%の量の、約8:2(ジオレイン:モノオレイン)の重量比のジオレインおよびモノオレインの混合物。
- (c) 合計組成物の約15重量%ないし約25重量%の量の、プロピレングリコール、またはプロピレングリコールおよびエタノールの混合物を含む溶媒、および
- (d)合計組成物の約30単量%ないし約45重量%の量のクレモフォアRH40 またはクレモフォアELを含む界面活性剤 を含む。

所望により、好ましい組成物は、合計組成物の約0.1 重量%ないし約7重量%の量の塩基性アミンをさらに含んでいてもよい。

本発明の好ましい組成物において、なおより好ましい組成物は、合計組成物に

対して約20重量%ないし約30重量%の量の式Iで示されるピラノン化合物を含む。

本発明の好ましい組成物において、よりさらに好ましい組成物は、合計組成物 に対して約5重量%ないし約15重量%の量のサイクロスポリンAを含む。

本発明の好ましい組成物において、プロピレングリコールおよびエタノールの 混合物は約1:1の比で存在する。

本発明の好ましい組成物において、よりさらに好ましい組成物は、合計組成物 の約0.1 重量%ないし約7 重量%の量のジメチルアミノエタノール、トリス(ヒ ドロキシメチル)アミノメタンを含む。

本発明の好ましい組成物において、よりさらに好ましい組成物は、約8:2の 比のジオレインおよびモノオレインの混合物を含む。

特に、本発明の最も好ましい組成物は、式Iで示されるピラノン化合物を含む

本発明の組成物は、経口適用による軟質弾性カプセルまたは硬質ゼラチンカプ セル用の液体形態をとり得る。該組成物は、経口、非経口、直腸または局所適用 用の液体溶液の形態とすることもできる。好ましい投与量形態は軟質弾性カプセ ル用の液体形態である。

望なら、本発明の組成物は、共一界而活性剤(例えばラウリル硫酸ナトリウム) 、着色剤、賦香剤、香料、保存剤、安定化剤、抗一酸化剤および/または粘結剤 のごとき慣用的な医薬添加剤をさらに含んでいてもよい。

本発明の組成物は、例えば、活性な剤を溶媒に溶解し、ついで、油相、界面活性剤および所望により塩基性アミンを添加することによって、慣用様式で調製することができる。ついで、得られた溶液を、公知の製造技術によって例えば軟質

弾性カプセルまたは硬質ゼラチンカプセルのごとき目的の投与量形態に処方化する。

本発明の医薬組成物は、以下の実施例と関連させればより良好に理解されるで あろうが、それは説明を意図するものであって、本発明の範囲を限定するもので はない。当業者であれば、さらなる説明がなくとも以前の説明および以下の実施 例に記載する情報を用いて本発明をその最大限の程度で実施し得ると考えられる

A. 本発明の組成物を調製するための一般的手法

薬剤を容器に入れる。プロピレングリコール、またはエタノール(95%)およびプロピレングリコール(重量による1:1)から選択される溶媒の混合物を合む溶媒を添加し、蓋を閉める。その容器を約60℃のウォーターバスに置き、全ての薬剤材料が溶解するまでゆっくりと振とうする。その容器を室温まで冷却した後に、(ジオレインのごとき)ジグリセリドおよび(モノオレインのごとき)モノグリセリドの適量の混合物、(クレモフォアRH40またはクレモフォアELのごとき)界面活性剤および所望により(エタノールアミンまたはジエタノールアミンのごとき)塩基性アミンを該容器に添加する。その容器を密閉し、約60℃のウォーターバスに置き、清澄な溶液が形成されるまでゆっくりと振とうする。将来使用するために、該容器は通常常温に置く。

実施例1

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	302	26.4
EtOH/プロピレンク゚リコール(1:1)	197	17.3
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	259	22.7
クレモフォア RH40	307	26.9
エタノールアミン	6 1	5.3
ラウリル硫酸ナトリウム	16	1.4

実施例2

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	302	27.9
EtOH/プロピレングリコール(1:1)	280	19.2
ジオレイン/モノオレイン (8:2)	2 5.0	23.1
クレモフォア RH40	304	28.0
ラウリル硫酸ナトリウム	18	1.6

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	202	20.4
EtOH/ブロピンググリコール(1:1)	198	20.0
ジオレイン・モノオレイン(9:1)	9 0	9.0
クレモフォア EL	502	50.6

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	302	29.0
EtOH/プロピレングリコール(1:1)	210	20.2
ジオレイン・モノオレイン(9:1)	6 0	5.8
クレモフォア EL	450	43.4
ジエタノールアミン	1 6	1.5

実施例5

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Ⅰで示される化合物	200	16.6
EtOH/プロピレングリコール(1:1)	2 1 2	17.6
ジオレイン/モノオレイン (8:2)	380	31.5
クレモフォア RH40	365	30.2
αートコフェロール	4.8	4.0

実施例6

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	298	25.8
EtOH/7° pt' V/9° " 1-1/(1:1)	198	17.2
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	287	24.8
クレモフォア RH40	3 2 5	28.2
ジメチルアミノエタノール	4 5	3.9

実施例7

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	299	27.9
EtOH/プ¤ピレングリコール(1:1)	152	14.2
ジオレイン/モノオレイン (8:2)	249	23.2
クレモフォア RH40	3 0 4	28.4
コリンヒドロオキシド	6 6	6.2

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	3298	27.6
EtOH/プ¤ピレングリコール(1:1)	150	13.9
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	257	23.8
クレモフォア EL	309	28.7
エタノールアミン	6 2	5.8

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	197	19.7
EtOH/プロピレングリコール(1:1)	208	20.8
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	271	27.1
クレモフォア EL	3 2 9	32.9

実施例10

成 分	重量(mg)	% w/w
式Iで示される化合物	202	20.0
EtOH/プロt レングリコール (1:1)	208	20.6
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	279	27.6
クレモフォア EL	3 2 1	31.8

実施例11

成 分	· 重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	202	19.8
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	201	19.7
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	96	9.4
ポリソルベート80	522	51.1

実施例12

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	213	21.0
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	19.8
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	8 6	8.5
クレモフォア EL	514	50.7

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	301	29.3
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	19.5
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	204	19.9
クレモフォア EL	261	25.4
ジエタノールアミン	6 1	5.9

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	400	4.0
EtOH	100	10
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	70	7
クレモフォア EL	330	3 3
ジエタノールアミン	8.0	8
H ₂ O	20	2

実施例15

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	300	3.0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	190	1 9
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	180	18
クレモフォア ��	250	2.5
水	2 8	2.86
没食子酸プロピル	2	0.2
ジエタノールアミン	50	5

実施例16

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	200	20
EtOH/ブロピレングリコール(1:1)	200	20
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	120	12
ゲルシール 44/14	480	4.8

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	200	2 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	2 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	120	1 2
ポリソルベート80	480	48

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	200	20
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	20
ジオレイン/モノオレイン(7:3)	120	1 2
クレモフォア EL	480	4 8

実施例19

成 分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	200	2 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	20
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	120	1 2
クレモフォア EL	480	4 8

実施例20

成分	重量 (mg)	% w/w
式Iで示される化合物	300	3 0
95%EtOH	9 5	9.5
プロピレングリコール	8 0	. 8
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	7 0	7
クレモフォア EL	455	45.5

実施例21

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロt゚レングリコール (1:1)	200	20
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3.0

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	300	3 0

実施例23

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(7:3)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	1 0
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	20
クレモフォア EL	400	40
ジオレイン/モノオレイン(6:4)	300	3.0

実施例25

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プ¤ピレングリコール (1:1)	200	20
クレモフォア ELーP	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

実施例26

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア RH40	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3.0

実施例27

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレングリュール (1:1)	200	20
ソルトール HS-15	400	40
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロt゚レンク゚リコール (1:1)	200	2 0
ポリソルベート80	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレンク゚リコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノリノレアート (8:2)	300	3 0

実施例30

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	2.0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(9:1)	300	3 0

実施例31

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	1,00	1 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(7:3)	300	3 0

実施例32

成 分	重量 (mg)	% w/w
サイクロスポリンA	100	10
EtOH / プロピレンク゚リコール (1:1)	200	20
クレモフォア EL	400	40
ジオレイン/モノオレイン(6:4)	300	3 0

実施例33

成 分	重量 (mg)	% w/w
αートコフェロール	100	10
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	20
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
αートコフェロール	200	2 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	100	10
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
αートコフェロール	300	3 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	100	10
クレモフォア EL	3 4 0	3 4
ジオレイン/モノオレイン (8:2)	260	2 6

実施例36

成 分	重量 (mg)	% w/w
αートコフェロール	400	4 0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	100	10
クレモフォア EL	400	40
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	100	10

実施例37

成 分	重量 (mg)	% w/w
α-トコフェロール	500	5.0
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	100	10
クレモフォア EL	300	3 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	100	10

実施例38

成 分	重量 (mg)	% w/w
チリラザドメシラート	100	10
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	200	2 0
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
テストステロン	6.0	6
EtOH/7" pt' V)/2" 3- (1:1)	240	2 4
クレモフォア EL	400	4 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	300	3 0

成 分	重量 (mg)	% w/w
塩酸ピオグリタゾン	5 0	5
ジメチルアセトアミド	1 2 5	12.5
グリセリン	1 2 5	12.5
クレモフォア EL	500	50
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	200	2 0

実施例 4 1

成 分	重量 (mg)	% w/w
CPT-11	5 0	5
ジメチルイソソルビド	250	2 5
ジエタノールアミン	100	10
クレモフォア EL	450	4 5
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	150	1 5

実施例42

成 分	重量 (mg)	% w/w
CPT-11	6 0	6
ジメチルアセトアミド	250	2 5
ジエタノールアミン	5 0	5
クレモフォア EL	450	4 5
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	190	19

実施例43

成 分	重量 (mg)	% w/w
CPT-11	5 0	5
プロピレングリコール	250	2 5
ジメチルアミノエタノール	5 0	5
クレモフォア EL	370	3 7
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	280	28

成 分	重量 (mg)	% w/w
パクリタキセル	6.0	6
E t OH/PEG400(1:1)	300	3.0
クレモフォア EL	440	44
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	200	2 0

実施例45

成 分	重量 (mg)	% w/w
ケトコナゾール	100	1 0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	343	29.8
クレモフォア EL	457	39.7
ニコチンアミド	5 0	4.3
水	2 0	1.7
EtOH/プロピレングリコール(1:1)	182	15.8

成 分	重量 (mg)	% w/w
フルルビプロフェン	100	9.2
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	31.7
クレモフォア EL	457	42.2
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	182	16.8

実施例47

成 分	重量 (mg)	% w/w
フェニトイン	2 5	2.3
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	343	31.8
クレモフォア EL	457	42.4
ニコチンアミド	50	4.6
水	20	1.9
EtOH・プロピーレング リコール(1:1)	182	16.9

実施例48

成 分	重量 (mg)	% w/w
プロゲステロン	20	2.0
カプムル MCM	3 4 3	34.2
クレモフォア EL	457	45.6
EtOH/プロピレングリコール (1:1)	182	18.2

成 分	重量 (mg)	% w/w
プロゲステロン	20	2.0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	34.2
クレモフォア EL	457	45.6
EtOH/プロセプレングリコール(1:1)	182	18.2

成 分	重量 (mg)	% w/w
イブプロフェン	400	28.9
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	24.8
クレモフォア EL	457	3 3. 1
EtOH/プロプレングリコール	182	1 3. 2

実施例51

成 分	重量 (mg)	% w/w
PGF ₂	. 50	4.8
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	33.2
クレモフォア EL	457	44.3
EtOH/プロピレングリコール	182	17.6

実施例52

成 分	重量 (mg)	% w/w
PGF ₁	10	1.0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	34.6
クレモフォア EL	457	46.1
EtOH/プロピレンク゚リコール	182	18.3

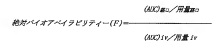
実施例53

成 分	重量 (mg)	% w/w
PGF ₂ ,	1 0	1.0
ジオレイン/モノオレイン(8:2)	3 4 3	34.6
クレモフォア EL	457	46.1
EtOH/プロピレンク゚リコール	182	18.3

B. 経口バイオアベイラビリティー試験

(i) Sprague—Dawley雄性ラットをイン・ビボ(in vivo)経口パイオアベイラビリティー実験に選択した。各ラットは、上大静脈に留置カニューレを外科的に埋め込むことによって調製した。300-400gの体重範囲の各ラットを投薬の前一晩拘束した。各処方を20mg/kg用量でラットの群(n=3)に経口投与した。高濃度の式Iで示される化合物(典型的には200-300mg/gを有する処方を水で100倍希釈し、経口胃管栄養法を用いてラットの胃に直接注入した。投薬後、0.25、0.5、1、2、4、6 、8 、12 および2 4時間に、留置カニューレから一連の血液試料0.25 mlを得た。これらの血液試料

を、式Iで示される化合物に特異的なHPLCアッセイを用いて分析した。試験 ラットの血中の薬剤濃度を、薬剤を静脈内 (i.v.) または経口経路を介して投与 した後の時間に対してプロットし、血漿中濃度一時間曲線下面積 (AUC, the Area Linder the Plasma Concentration-Time Curve)を、表1に示す絶対パイオ アペイラビリティーを算出するための台形法則を用いて積分した。



(ii)雄性ピーグル犬も、イン・ビボ(in vivo)経口アベイラビリティー実験に選択した。13.5-17.5kgの体重範囲の各イヌを投薬前一晩拘束した。各処方は、20mg/kg用量でイヌの群(n=4)に経口投与した。式Iで示される化合物の高濃度処方(300mg/g)をゼラチンカブセルに被包し、これを投与した。投薬後20分、40分および1、2、4、6、8 、12および24時間に、類静脈から一連の血液試料2m1を得た。これらの血液試料は、式Iで示される化合物の血中濃度を時間に対してプロットし、AUCを得て絶対バイオアベイラビリティーを算出した。その結果を表2に示す。

相対バイオアベイラビリティー=AUC Link /AUC #50 ×100%

表1、2および3の増大した絶対パイオアベイラビリティーによって立証されるごとく、本発明により目的の結果が達成された。加えて、実施例21の処方中

のサイクロスポリンAの絶対経口バイオアベイラビリティーは、ラット(N=8)で決定して23%であった。

表 1 ラットにおける絶対平均経口バイオアベイラビリティー

実施例番号	絶対平均経口バイオアベイラビリティー(%)
1	8 4
2	3 7
3	7 1
4	7 1
式 I で示される化合物の遊離酸 の水性懸濁液	< 2 0

表 2 イヌにおける絶対平均経口バイオアベイラビリティー

実施例番号	絶対平均経口バイオアベイラビリティー (%)
1 2	42.7
1 3	38.6
硬質ゼラチンカプセル中の式 I で示される化合物の遊離酸	1.5

表 3 ヒトにおける相対パイオアペイラビリティー(1200mg単一用量)

処 方	相対バイオアベイラビリティー (%)
実施例15	230
硬質ゼラチンカプセル中の式Iで示	100
される化合物の二ナトリウム塩	

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH I		r ational App PCT/US 98,	
A. CLASSI IPC 6	PICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/107 A61K9/48			
	o international Palent Classification (IPC) or to both national algorithm	ation and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	оджения по вероне (связятся в притит готомос ву связятся в Аб1К	on symbols		
Documenta	lion easierhed other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are induc-	ed in the fields sat	arched
Electronic d	issue case consulted during the international exercit (name of data be	see and, where practical, o	earch terms used	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levant pansagns		Relevant to claim No.
A	EP 0 267 617 A (THERATECH) 18 Ma see the whole document	y 1988		1-31
P,A	WO 98 22106 A (ABBOT LABORATORIE 28 May 1998 see the whole document	s)		1-31
Fut	her goownerits are leted in the continuation of box C.	X Palent family m	emines are fished	in aneex.
"A" docum coneid "E" earlier	alegores of ched documents; and defining the general blade of the est which is not leved to be of particular relevance document but published on or effer the informational	Invention	the principle or to	eary underlying the
"L" docume which otatio	state ext which may throw doubte on practic distingts or to critical to establish the publication date of another or or other especial resistent (as specification) por resoning to an oral discolorance, use, establishes or	"X" document of particul cannot be consider involve an invertible "Y" document of particul cannot be consider the martin to consider	ar minancer the	t be considered to comment is taken alone claimed invention varritive step when the cee other such docu- rus to a persen skilled
other docum- later t	meens ent published prior to the international Sting date but nan the pacify date dalmed	"&" document member of	of the same patent	family
	actual completion of the international search November 1998	12/11/19		arch report
	mesting accinises of the ISA	Authorized officer		
	Nt 2000 HV Filowek Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 451 apo ru, Fac: (+31-70) 340-3016	Ventura	Amat, A	

Form PCT/SAZ:10 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT | Int. | Jonal Application No.

Pales Pale		information or	information on patent family members				S 98/14818	
ES 2042827 T 16-12-1993 GR 3005303 T 24-05-1993 JP 2660839 B 08-10-1997 JP 63211241 A 02-09-1988 KR 9601373 B 27-01-1997 US 4863970 A 05-09-1985	Patent document sted in search repor	t P	date	F	stent family nember(6)		Public	noite 8
ES 2042827 T 16-12-1993 GR 3005030 T 24-05-1993 JP 2660839 B 08-10-1997 JP 63211241 A 02-09-1988 KR 9601373 B 27-01-1997 US 4863970 A 05-09-1989	FP 267617	A 18-	-05-1988	DE	37799	Δ 00	30-0	7-1992
GR 300530 T 24-95-1993 JP 2660839 B C8-10-1995 JP 63211241 A C2-99-1988 KK 9601373 B 27-01-1988 US 4863970 A 05-09-1985	20,011	n 10	00 1700		20/25	27 T	16-1	-1007
JP 2606339 8 C8-10-1997 JP 63211241 A C2-09-1988 KR 9601373 B 27-01-1999 US 4863970 A 05-09-1985								
JP 63211241 A 02-09-1988 KR 9601373 B 27-01-1996 US 4863970 A 05-09-1989							24-0	1992
KR 9601373 B 27-01-1996 US 4863970 A 05-09-1985							08-1	1-1997
US 4863970 A 05-09-1989							02-0	1985
				KR			27-0	1-199€
MO 9822106 A 28-05-1998 AU 5257398 A 10-06-1998				US	48639	70 A	05-0	7-1989
	VO 9822106	A 28-	-05-1998	AU	52573	98 A	10-0	5-1998

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 議別記号 A 6 1 K 31/4433 31/4433 31/4745 31/496 31/5575 31/588 31/57 47/14

F I
A 6 1 K 31/4433
31/4439
31/4745
31/496
31/575
31/568
31/57
47/14

テーマコード(参考)

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM , AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM) , AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, D K, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR , HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, L V, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ , PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, U S, UZ, VN, YU, ZW

